PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

58-216695

(43) Date of publication of application: 16.12.1983

(51)Int.Cl.

C12P 19/12

(21)Application number: 57-098125

(71)Applicant: OTSUKA SHOKUHIN KOGYO KK

(22) Date of filing:

07.06.1982

(72)Inventor: HOSHINO MASAMI

NISHINO TOYOKAZU

MURAO SAWAO

(54) PREPARATION OF TREHALOSE

(57) Abstract:

PURPOSE: To prepare trehalose in high yield at a low cost, by treating maltose with maltose phosphorylase and maltose trehalose phosphorylase.

CONSTITUTION: One mole maltose is treated with 0.1 unit or more, preferably about 350 units or more, maltose phosphorylase and 0.05 unit or more, preferably about 200 units or more, trehalose phosphorylase in the presence of about 0.1 mole or more, preferably about 0.5W1.5 moles, phosphoric acid or a salt thereof, e.g. potassium dihydrogenphosphate, in a suitable solvent at about 20W50°C, preferably about 37°C, and about 5W8pH, preferably 6W7pH.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-216695

(1) Int. Cl.³ C 12 P 19/12

識別記号

庁内整理番号 7258-4B

❸公開 昭和58年(1983)12月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

タトレハロースの製造方法

願 昭57-98125

20出 願 昭57(1982)6月7日

⑩発 明 者 星野正美

20特

大阪府豊能郡豊能町光風台4の 9の10 仰発 明 者 西野豊和

茨木市上野町15の1

⑫発 明 者 村尾沢夫

堺市堀上緑町2の8の12

⑪出 願 人 大塚食品工業株式会社

大阪市東区大手通2丁目31番地

⑩代 理 人 弁理士 三枝英二 外2名

明 相 日本

発明の名称 トレハロースの製造方法

特許請求の範囲

(i) マルトースをマルトースホスホリラーゼ及びトレハロースホスホリラーゼで処理してトレハロースを製造することを特徴とするトレハロースの製造方法。

発明の詳細な説明

本発明は、トレハロースの新規な製造方法に関 する。

トレハロースは、別名ミコースとも呼ばれ酵母、 カピ、 海 篠等の天然物中に広く分布する二切類である。 これは他の二類類例えばシュークロース等に比し極めて安定なところから甘味剤、 増量剤等として又エネルギー源として広く利用されている。 従来 この物質を得る方法としては、 上記天然物から抽出する方法又はアースロバクター

(Arthrobacter)風に属する微生物 (Agric.

Biol. Chem., 33, 162, 190, 1969,

Suzuki T. Tanaka K & Kinoshila S] やノカルテイア (Nocardia) 風に属する酸生物 (特開 W 5 0 - 1 5 4 4 8 5) 等の数生物の酸能による方法が知られるが、これらの方法は、大量生産が困難であるか又は食品として安全に利用できるまで精製して収得するには操作的、設備的及びエネルギー的に多大の投資が必要であり、現在眩トレハロースを安価にしかも大量に供給する技術は確立されていない。

本発明者等は、上配従来法の欠点をすべて解消し、安価にしかも高収率で大乗に該トレハロースを取得できる新規な方法を提供することを目的ととて鋭窓研究を取れた。その結果、安価に且つたないトースネスホリラーゼ及びトレハロースを取出でした。なるに且つ高収率でトレハロースを製造できることを見

い出した。

木発明はとの新しい知見に扱づいて完成されたものである。

即ち本発明はマルトースをマルトースホスホリ ラーゼ及びトレハロースホスホリラーゼで処理してトレハロースを製造することを特徴とするトレハロースの製造法に係る。

本発明方法によれば上記異なる二種の酵素を組み合せ使用するととに扱づいて、原料とするマルトースから高収率でしかも容易に且つ効率よくトレハロースを収得することができる。本発明方法による上記マルトースからトレハロースへの転換率(即ち収率)は、実に約60%前後に及ぶものであり、これは上記各酵業につき知られている性質からは全く予期できないものである。

木発明における原料マルトースのマルトースホスホリラーゼ及びトレハロースホスホリラーゼの 組み合せによる酵素処理は、通常りん酸の存在下

また酵素処理系に存在させるりん酸としては、 オルトりん酸の他りん酸ナトリウム、りん酸カリ ウム、りん酸二水素ナトリウム、りん酸二水素力 リウム等の通常の無機りん酸及びその塩等の各種 のものを使用できる。之等のうちではりん酸二水 **光カリウムが好ましい。上記りん酸はまた通常好** ましくはりん酸塩緩衝液の形態で用いられる。従 つて上記酵紫処理系を構成する溶媒は、通常上記 級姻族を構成する水とされる。更に上記酵素処理 米には、酵素反応に悪影響を与えたい各種の俗媒 例えば好ましくはイミタリールー塩酸溶液等を添 加するととができる。上配りん酸の使用割合(源 度)は、特に限定的ではないが、通常原料とする マルトース 1 モル化対して約 0・1 モル以上、好ま しくは約0.5~1.5 モルのりん酸(又はその塩) が存在する鼠(渡皮)とされるのがよい。酵素反 応は通常約20~50℃、好ましくは約37℃付 近の温度下に約24時間前後で完了する。またと

に、適当な溶媒中で行なわれる。 とこで用いられる各群器としては、公知の市販品又は之等酵素を 生産する微生物の特数により得られるもののいずれでもよい。特にマルトースホスホリラーゼとしては例えばネイセリア メニンチチデイス

(Neisseria meningitidis) ヤラクトパチルス プレピス (Lactobacillus brevis)等の生産 する群聚が好ましい。またトレハロースホスホリ ラーセとしてはユークレナ クラチリス

(Euglena gracilis)等の生産するそれが好ましい。之等各酵業の併用量は特に制限されず、適宜に決定される。而常原料とするマルトース1モルに対してマルトースホスホリラーゼは、01単位以上、好ましくは約350単位以上、またトレハロースホスホリラーゼは0.05 単位以上、好ましくは約200単位以上とされるのがよい。之等各酵素量を表わす単位は、後配する方法により規定されるものである。

記酵素処理反応系の / H は、用いる各酵素がいずれも失活しない範囲、通常好ましくは約5~8、より好ましくは約6~7の範囲とされる。

付近までもどし、濃船後、メタノール、エタノー ル倅の低級アルコールを加えて蒸留して木り酸分 を除去することにより、桂状のトレハロース結晶 を得ることができる。

でで30分間攪拌したのち、選心分離して沈殿を 除去し、さらに硫酸アンモニウム!709を加え (80%的和)、2℃で12時間放置し、生じた 沈殿を遠心分離にて取得した。 沈殿を100mの 5 m M クエン酸▼ 級衝液 (p H 6.6) に容解し、 大風の同級衡液で2℃冷却下に20時間透析を行 つた。これを5 m M クエン酸級飯液(p H 6.6) で平衡化させたDEAE- セルロースカラム(旗 径4×27cm)に通し、吸滑させた。5mMクエ ン酸羰衡液 (p H 6.6) で洗つた後、0~1 N NaCl (クエン酸緩衝液、 p H 6.6) のリニアー グラテイエントで蛋白を俗出させた。20mぱつ の分詞を行ない、活性画分を集めて、再び5mM クエン酸酸酶液(pH6.6)に対し20時間の透 析を行ない、同様にDEAE- セルロースによる カラムクロマトグラフィーを行つた。との操作で 得られた解案存在に80%飽和となるよう遊酿ア ンモニウムを加え、4℃で一晩放復した。 沈殿は

一スを通過させるととにより行なわれ、頭過液 (酵素処理された液)は、上配と同様にイオン交換樹脂を用いて精製処理される。

かくして本発明によれば、安価に且つ大量にし かも高収率でトレハロースを収得できる。

以下本発明を更に詳しく説明するため実施例を挙げる。尚各実施例に用いた各群案は、以下の方法により調整したものである。

① マルトースホスホリラーゼの調製

ラクトバチルス ブレビス (Lactobacillus brivis) IFO 3345 の特強 菌体 879を ガラスピーズ (直径 0.1 ~ 0.2 mm) を 用いて セルミルで破砕後、 選心分離して上清 535 ml (酵素活性 2600単位) を 回収した。 次に との上清 515 ml に、 2% ブロタミン 破酸 80 ml を 加え、 12℃で 30分間 搅拌後、 選心分離し、 上清 580 ml (酵素活性 2395 単位) を 回収した。 これに 硫酸アンモニウム 1409を加え (40% 飽和)、 2

遠心分離により集め、5mMクエン酸緩衝液 (ク H 6.6) に溶解し、粗解素線品 2 0 mlを得た。. 酵緊活性は 1 6 3 8 単位であつた。

② トレハロースホスホリラーゼの腐製 ユーグレナ グラチリス (Englena gracilis rar. bocillaris)の培養菌体 5 0 0 P (超 間 重 故)を 2 m M - EDTA-4 mM - りん酸 カリウム酸 の び (P H 7.0) - 2 5 % クリセロール 6 0 0 ml に に これを 2 0 0 ml ずつ氷水中で冷却しながら超音被処理し菌体を破砕し、 8 0 00 r p m の 遠心分離により上液を 得、 更に 沈殿を 洗浄し、 上記上流と 洗浄液と を合せ 制酵 素 納出 液 1 6 1 0 ml を 得 た。 この 液を ブロタミン処理し、 沈殿 した 群案を 歩め、 上記と同一の 緩衝液に 再懸 濁させて 料酵 素 標品 3 0 0 ml を 得 た。 その 酵素活性 は 8 6 単位 で あつた。

上記トレハロースホスホリラーゼにおける単位は、以下により求められたものである。即ち20mlの珠質液(100mMイミダゾールーHCe 級循液(/ 117.0)、100ml M りん酸緩衝液 (/ 117.0)、100m M トレハロース)に20μ B の群素液を加え、37℃にて10分間反応させた後、0.5 mlのソモジ(5omooi)試薬を加え

上消液を得た。との上消液のトレハロース濃度は 5 9 町/町であつた。

次いで該上精確に水を加え100㎡とし、充分 水洗したDowex 1 (OH- 如、 o 2×23 約72 ml、 ダウケミカル社製)のカラムにかけ、次に約140 **の水を流し、通過液と洗液を合わせた。この液 に叫ホり酸カリウムを加えその機度が1mmとな る様に調整した。との磨液を Dowex 1 (ホウ酸型、 **♦ 2 × 3 3、約 | 0 3 ml、 ダウケミカル社 製) のカ** うしにかけトレハロースを吸除させた後、10mM 四ホウ酸カリウムで溶出した。溶出液は18mづ つ分願した。トレハロースはん3~72の府出頭 分で得られた。との低3~12の調分を集め Dower 50F (H+型、 02×33、約103ml、引 りケミカル社製)のカラムにかけ、約200ゃの 水で洗浄し先の面過液と合わせた。アンモニアで 18 を中性にもどしロータリーエバポレーターで 濃縮 した。メタノールを加え蒸留を繰り返しホウ

帰腰する場が中で1 5 分間加熱する。次に冷却後 ネルソン (Nelson) 試象 0.5 mlを加え室温で 2 0 分間放限する。次に水を 4 ml 加えて、 5 0 0 n m で比色し、反応系に生じたクルコースの 量を 求める。 この条件下で 1 分間に 1 μ モルのクルコースを生成する解案 最を 1 単位とした。

実施例 1

下記 組成 の 混合 液 を 調 製 し た。
マルトースホスホリラーゼ 0.2 単位 / m.t.
トレハロースホスホリラーゼ 0.158 単位 / m.t.
りん酸ニ水来カリウム・クェン酸緩衝液 40 m M.(/ / / / / / 0.0)

イミダゾール・塩酸酸酸液 40mm M (p H 7.0) この混合液 50 ml K マルトース 5 g を加え 3 7 でで 2 4 時間攪拌した。 その結果トレハロース 2.95 g が生成し、未反応マルトースは 1.0 g で あつた。次いでこれを 1 0 0 でにて 1 0 分間 加熱し反応を停止させ、選心分離により沈殿を除去し、

確認試験)融点

のとBの混融試験でも同値を示した。

確認試験 2 施光度

 $(\alpha)^{2}_{b} = +176.4 (C 1 \pi)$

特開昭58-216695(5)

⑤: (α)²¹_D = + 176.1°
 碳 稅 扶 險 3 I R

のとのの「Rを比較したところ2400~2100 cm⁻¹で若干相應が認められるが他は完全に一致した。 のの「R図を第1図に、また®の「R図を第2図に示す。

確認試験4ガスクロマトグラフィー

(4) と®のガスクロマトグラフィーを比較したところ完全に一致した。例の純度は®に比べて118%となつた。ガスクロマトグラフィー分析図を第3図に示す。図中(1)は例を、(2)は圏を、(3)は例と®との50:50の混合物を示す。

练る関における測定条件は次の通りである。

カ ラ ム:金属カラム(1m)

固 定 相:5%SE-30/Chrom sorb

カラム福度:160→250°C、5°C/minで昇温

入口温度及び検出温度:285℃

瓶 速:30 nl/min

めが得られた。これを実施例Ⅰと同様にしてトレ ハロースの結晶400♥を得た。

マルトースホスホリラーゼ 0.2 単位 /ml トレハロースホスホリラーゼ 0.1148 単位 /ml りん静 - クエン酸級衝形 40 m M (p H 6.3) イミダリール - 塩酸溶液 40 m M (p H 6.3)

図面の節単左説明

第 1 図は本発明で得られるトレハロースの赤外線吸収スペクトル分析図、第 2 図は市販トレハロースの同分析図及び第 3 図は上記各トレハロースのガスクロマトグラフィー分析図である。

(II)

代职人 弁理士 三 枝 英 二美

内 部 領 準: | = シュークロース、 2 = トレハロース 確 認 試 験 5 純 度

®の結晶の型元力をソムジーネルソン(Somgri-Nelson)法で測定した結果、型元力のないことが認められた。また 0.1 M 作酸級衝液(PH 5.6)
0.5 ml に Φ の 水溶液 4 ml を 加 え、 さらに 100 μ g
/ ml のトレハラーゼ 水溶液 0.1 ml を 加 え 3 7 ℃ で
3 0 分間 反応 させ生 じた クルコースを クルコース
オキシダーゼ 溶液(クルコースオキシダーゼ 3 0

W 及びパーオキシダーゼ 3 写を 5 0 m M りん酸酸

断液(PH 7.0)9 0 ml に溶解させ、 ジアニシジンエタノール溶液 1 ml を 加 え、 同級衝液 で 1 0 0

ml に 調整 したもの)で定 量 しトレハロース 量を 求めたところ 3 の 1 0 2 %の純度を示した。

灾施例 2

次の組成から成る混合被 5 0 ml にマルトース 8 0 0 mを加え、3 7 °C で 2 4 時間 攪拌 したとこ ろ、トレハロース 4 7 5 m 及び マルトース 17.5 第 1 図





